特許協力条約





IPE Raport

今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知(様式PCT/

電話番号 03-3581-1101 内線

3 4 4 8

国際予備審査報告

(法第12条、法施行規則第56条) {PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人

28 SSP 2004

の書類記号 ASAHI-35 IPEA/416)を参照すること。								
国際出願番号 PCT/JP03/03771	国際出願日 27.03.03	優先日 (日.月.年) 29.03.02						
国際特許分類 (IPC) Int.Cl7 Cl2Q 1/32, Cl2N 9/04, Cl2N 9/12, Cl2Q 1/26, Cl2Q 1/48 // Cl2N 1/20, (Cl2N 9/04, Cl2R 1:20)、(Cl2N 1/20, Cl2R 1:20)								
出願人(氏名又は名称) 旭 化 成 株 式 会 社								
1. 国際予備審査機関が作成したこの国際予備審査報告を法施行規則第57条(PCT36条)の規定に従い送付する。								
2. この国際予備審査報告は、この表紙	2. この国際予備審査報告は、この表紙を含めて全部で3 ページからなる。							
この国際予備審査報告には、附属書類、つまり補正されて、この報告の基礎とされた及び/又はこの国際予備審査機関に対してした訂正を含む明細書、請求の範囲及び/又は図面も添付されている。 (PCT規則70.16及びPCT実施細則第607号参照) この附属書類は、全部で ページである。								
3. この国際予備審査報告は、次の内容								
I X 国際予備審査報告の基礎								
Ⅱ 優先権								
Ⅲ ∭ 新規性、進歩性又は産業	Ⅲ							
IV								
	ト る新規性、進歩性又は産業上の利用可能	性についての見解、それを裏付けるため						
の文献及び説明 VI	の文献及び説明 VI □ ある種の引用文献							
VII 国際出願の不備	ー VII 国際出願の不備							
VII 国際出願に対する意見	ー Ⅷ							
- 国際予備審査の請求書を受理した日 27.03.03	国際予備審査報告を	作成した日 28.08.03						
名称及びあて先	特許庁審査官(権限	(のある職員) 4 B 8 9 3 1						
日本国特許庁(IPEA/JP) 郵便番号100-8915	齊 藤 真	由美(記)						

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

I.	国際予備審査	報告の基礎							
1.	1. この国際予備審査報告は下記の出願書類に基づいて作成された。 (法第6条 (PCT14条) の規定に基づく命令に 応答するために提出された差し替え用紙は、この報告書において「出願時」とし、本報告書には添付しない。 PCT規則70.16,70.17)								
	X 出願時の国際出願書類								
	回 明細書 明細書 明細書	第 第 第 ————————————————————————————————	ページ、 ページ、 ページ、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出された	もの				
	請求の範囲 請求の範囲 請求の範囲 請求の範囲	第	項、 項、 項、 	出願時に提出されたもの PCT19条の規定に基づき補正されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出された	もの				
	図面 図面 図面	第 第 第	ページ/図、 ページ/図、 ページ/図、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出された	もの				
	明細書の配列	列表の部分 第 列表の部分 第 列表の部分 第	ページ、 ページ、 	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出された	もの				
2.	上記の出願書類	質の言語は、下記に示す場	合を除くほか、この	の国際出願の言語である。					
	上記の書類は、	下記の言語である		る .					
■ 国際調査のために提出されたPCT規則23.1(b)にいう翻訳文の言語■ PCT規則48.3(b)にいう国際公開の言語■ 国際予備審査のために提出されたPCT規則55.2または55.3にいう翻訳文の言語									
3.	一 3. この国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。								
	□ この国際出願に含まれる書面による配列表								
	□ この国際出願と共に提出された磁気ディスクによる配列表□ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出された書面による配列表								
				是出された磁気ディスクによる配列表	+				
	□ 出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった□ 書面による配列表に記載した配列と磁気ディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述書の提出があった。								
4.		下記の書類が削除された。							
	□ 明細書□ 請求の範囲	第 第	 項						
	図面	図面の第	ペー:	ジ/図					
5. □ この国際予備審査報告は、補充欄に示したように、補正が出願時における開示の範囲を越えてされたものと認められるので、その補正がされなかったものとして作成した。(PCT規則70.2(c) この補正を含む差し替え用紙は上記1. における判断の際に考慮しなければならず、本報告に添付する。)									

v.	新規性、進歩性又は産業上の利用可能 文献及び説明	性についての法第12条	: (PCT35条(2)) に定める見解、それを裏	付ける
1.	見解			
	新規性(N)	請求の範囲 ₋ 請求の範囲 ₋	1 - 2 6	有 無
	進歩性(IS)		7, 16, 17, 19, 20, 22, 23 1-6, 8-15, 18, 21, 24-26	
	産業上の利用可能性 (IA)	請求の範囲 ₋ 請求の範囲 ₋	1 – 2 6	有 無

2. 文献及び説明 (PCT規則70.7)

文献 1: JP 2001-190299 A (旭化成株式会社) 2001.07.17 文献 2: JP 06-061278 B2 (旭化成工業株式会社) 1994.08.17

請求の範囲1-6、8-15、18、21、24-26に係る発明は、国際調査で引用された文献1、2に記載の発明により進歩性を有しない。

文献1には、試料中に含有されるミオイノシトールを、ミオイノシトールを分解する酵素で処理して生成物を定量し、その定量値によって(特徴的な値以上を)糖尿病予備群(耐糖能異常)であると判定する方法、該ミオイノシトールの定量方法が酵素サイクリング法であること、該酵素としてはミオイノシトールデヒドロゲナーゼ、キナーゼを用いることができること、補酵素としてチオNAD(好ましくは0.1~50mM)を用いること、及び、試料としては尿や血液等が挙げられ、試料採取時は糖負荷後に得られるものであり、負荷量としてはグルコース75gが最も好ましいことが記載されている。

また、文献2には、ミオイノシトールの酵素サイクリング反応を用いた 高感度定量法及び定量糖組成物、酵素としてミオイノシトールデヒドロゲナーゼ 又はキナーゼを用いられることが記載されている。

文献1記載の発明において、ミオイノシトールをより高感度に定量する目的で、引用文献2記載のミオイノシトール高感度定量法を適用すること、及び、酵素としてミオイノシトールデヒドロゲナーゼやキナーゼを用いることは、当業者が容易に想到し得たことと認める。

なお、引用文献1記載の発明の欠点について、本願明細書第3頁下から 第10~5行目に記載されてはいる。しかし、特に本願請求項1記載の発明の 構成を見ても分かるように、該欠点を改良する構成が何ら明確に示されていない。 したがって、このままの特定では、上記指摘の請求項に係る本願発明は、引用文献 1、2に記載の発明に基づいて容易に想到し得たと認めざるを得ないことに、留意 されたい。